



Włocławek, dnia 07.10.2019r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**dot: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Dostawa produktów leczniczych i innych preparatów oraz surowców farmaceutycznych i materiałów pomocniczych do receptury. Znak postępowania : DZP/49/2019.**

Numer ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 2019/S 174-423675, data przekazania: 05.09.2019r., data publikacji: 10.09.2019r., data zamieszczenia na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 10.09.2019 r.

1. Numer ogłoszenia o zmianie ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 2019/S 188-457347, data przekazania: 25.09.2019r., data publikacji: 30.09.2019r., data zamieszczenia na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 30.09.2019r.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r., Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U.2018.1986 z późn. zm.), Zamawiający Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku zawiadamia, że jeden z Wykonawców złożył następujące zapytanie do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia :

**Pytanie nr 1**

**dot. Części nr 85**

Czy w związku z zaprzestaniem dystrybucji na nasz rynek leku Misoprostol Zamawiający dopuści w części nr 85 tożsamy terapeutycznie preparat Cervidil (dinoprostonom)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

**dot. zadania nr 103**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g > w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką dostarczanego do Państwa placówki na podstawie poprzedniej umowy przetargowej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 3**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 4 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 4**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 3 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 6**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 8**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 9****dot. części 12 poz. 7**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy. Okres ważności leku Kaldyum to 4 lata.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 10****dot. części 12 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 12 pozycji 7.

Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4? jest to dodatkowe, niewynikające z istoty umowy dostawy zobowiązanie Wykonawcy, przerzucające na niego obowiązek monitorowania poziomu zamówień, co stanowić winno zadanie Zamawiającego.

**Odpowiedź: W umowie nie ma § 3 ust. 4. W związku z tym pytanie wykonawcy jest bezprzedmiotowe.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w par. 4.8. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet w przypadku zamówień na ratunek życia.

**Odpowiedź: Zgodnie z § 4 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający będzie dokonywał zamówień faksem lub e-mailem, co mieści się w pojęciu środków komunikacji elektronicznej o której mowa w art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego.**

**Pytanie nr 15**

Czy protokołem, o którym mowa w par. 4.9 może być faktura VAT dostarczana wraz z dostawą? Jest to jedyny u Wykonawcy dokument towarzyszący dostawie.

**Odpowiedź: Z czynności dostawy powinien być sporządzony odrębny od faktury VAT protokół odbioru.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w par. 6.1. i 6.2. może wskazać dane osoby (osób) zastępującej? Chodzi o pewność, że osoba składająca zamówienie jest do tego upoważniona.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w par. 10 doda jako powód zmiany umowy zmianę stawkę podatku VAT – następującą automatycznie w razie zmiany odpowiednich przepisów?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe postanowienia siwz.**

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 10 poz. 4 insuliny w opakowaniu x 10 wstrzyk. SoloStar wraz z jednoczesny przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w Części 19 ceny jednostkowej netto za miligram do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 19 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 19 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części 19 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 76 poz. 1 leku w opakowaniu x 1 fiol + amp rozp. wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 24**

Do § 1 ust. 3 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 25**

Do § 1 ust. 5 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 5. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy.**

**Pytanie nr 26**

Do § 8 ust. 3 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia, w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto nie dostarczonej w terminie części dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy.**

**Pytanie nr 27**

Do § 8 ust. 3 lit. b wzoru umowy: Zamawiający w § 8 ust. 1 przewidział 6-dniowy termin na rozpatrzenie i realizację reklamacji dotyczących nieprawidłowości w dostawie jednocześnie w § 8 ust. 3 lit. b sankcjonując je karą umowną. W związku z tym prosimy, aby Zamawiający rozpatrzył możliwość zmiany § 8 ust. 3 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby kara umowna zastrzeżona została na okoliczność przekroczenia terminów reklamacyjnych, w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego asortymentu dziennie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy.**

**Pytanie nr 28**

Do § 8 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary z tytułu odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy.**

**Pytanie nr 29**

Do § 10 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy. W opisywanej sytuacji wykonawca ma obowiązek zapewnić zamiennik o nie gorszych parametrach oraz cenie nie przekraczającej ceny zaoferowanej w zakresie towaru zamienianego.**

**Pytanie nr 30**

Do § 11 ust. 1 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takimi są art. 552, art. 490 oraz 491 Kodeksu Cywilnego, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień § 11 ust. 1.



**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie wzoru umowy.**

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 45 pozycja 2, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 45 pozycja 2, aby Ceftazydym 1g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 33**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 46 pozycja 3 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 34**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 46 pozycja 2 i 3 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 35**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 71 pozycja 3, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 36**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 72 w pozycji 1 i 4 zaoferowanie Lidocainum w fiolkach?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 37**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 72 pozycji 1, 2, 3, 4 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 73 pozycja 7 i 8 Metamizolum natrium inj. można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 73 pozycja 16 i 17 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 40**

Czy zamawiający, w pakiecie 75 pozycja 18, 19 i 20 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 41**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 68 w pozycji 2 Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 105 1.6 % kwas hialuronowy stężenie – 30 mg/ml (1.6%) hialuronianu sodu, masa cząsteczkowa: >1 mlnD, lepkość ( $5 \text{ s}^{-1}$ ): 22.000 (+/- 10.000) mPa.s, Osmolarność: 285-335 mOsm/kg, ampułkostrzykawka 1 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w dniu 25.09.2019r., dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez usunięcie części nr 105 z załącznika nr 1 do siwz tj. Formularz ofertowy oraz usunięcie części nr 105 z załącznika nr 2 do siwz tj. Formularz asortymentowo-cenowy. Informację o dokonanej zmianie Zamawiający umieścił na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 25.09.2019 r.

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu nr 105 w celu zwiększenia ilości składanych ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w dniu 25.09.2019r., dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez usunięcie części nr 105 z załącznika nr 1 do siwz tj. Formularz ofertowy oraz usunięcie części nr 105 z załącznika nr 2 do siwz tj. Formularz asortymentowo-cenowy. Informację o dokonanej zmianie Zamawiający umieścił na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 25.09.2019 r.

**Pytanie nr 44**

dot. części nr 105, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 1,4% z kaniulą 27G?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w dniu 25.09.2019r., dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez usunięcie części nr 105 z załącznika nr 1 do siwz tj. Formularz ofertowy oraz usunięcie części nr 105 z załącznika nr 2 do siwz tj. Formularz asortymentowo-cenowy. Informację o dokonanej zmianie Zamawiający umieścił na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 25.09.2019 r.

**Pytanie nr 45**

dot. części nr 105, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 1,8% z kaniulą 27G?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w dniu 25.09.2019r., dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez usunięcie części nr 105 z załącznika nr 1 do siwz tj. Formularz ofertowy oraz usunięcie części nr 105 z załącznika nr 2 do siwz tj. Formularz asortymentowo-cenowy. Informację o dokonanej zmianie Zamawiający umieścił na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 25.09.2019 r.



**Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeniesienie poniższej pozycji do pakietu nr 27:

Numer pakietu	L.P. w pakiecie	Nazwa produktu	Postać	J.M.	Ilość
Część nr 8	1	Gliclazide	tabl.30mg retard	60 tabl	65

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 48**

Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 49**

Czy zamawiający dopuści w cz. 90 poz. 9, 10, 11 Nebbud 0.125mg/ml 2ml, Nebbud 0.5mg/ml 2ml, Nebbud 0.25mg/ml 2ml, aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Pytanie dotyczy części nr 80, a nie jak podał wykonawca części nr 90. W związku z powyższym odpowiedź Zamawiającego do części nr 80 brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 50**

Czy zamawiający dopuści w cz. 90 poz. 9, 10, 11 Nebbud 0.125mg/ml 2ml, Nebbud 0.5mg/ml 2ml, Nebbud 0.25mg/ml 2ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Pytanie dotyczy części nr 80, a nie jak podał wykonawca części nr 90. W związku z powyższym odpowiedź Zamawiającego do części nr 80 brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 51**

**dot. części 105 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści również w pozycji nr 1 hialuronian sodu z jałową jednorazową kaniulą 27G?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w dniu 25.09.2019r., dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez usunięcie części nr 105 z załącznika nr 1 do siwz tj. Formularz ofertowy oraz usunięcie części nr 105 z załącznika nr 2 do siwz tj. Formularz asortymentowo-cenowy. Informację o dokonanej zmianie Zamawiający umieścił na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 25.09.2019 r.**

**Pytanie nr 52**

**dot. części 2 poz. 2 i 3:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 53**

**dot. części 2 poz. 2 i 3:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 54**

**dot. części 2 poz. 2 i 3:**

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 55**

**dot. części 2 poz. 2 i 3:**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 56**

**dot. części 2 poz. 4 i 5:**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 57**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 93 pozycji nr 1,2,5,7,8,10,11,14,15,21,22,26 i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 58**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 93 w pozycji nr 16,17,18,19

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 59**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 93 w poz. nr 24, 25 preparatu o takim samym zastosowaniu Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprzęcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 60**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających



właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

- z części nr 1 poz. 11 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

- z części nr 13 poz. 15 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika?

- z części nr 29 poz. 21 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika?

- z części nr 31 poz. 15 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

- z części nr 34 poz. 5 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

- z części nr 80 poz. 35 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 65**

Czy zamawiający wymaga, aby w Części nr 7 poz. 5 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 66**

Czy zamawiający wymaga, aby w Części nr 7 poz. 5 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający dopuszcza w Części nr 7 poz. 6 wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 68**

Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. 2 miał na myśli wycenę 50 opakowań po 100 kapsułek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w Części nr 33 poz. 1 i poz. 2 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający w Części nr 35 poz. 23 dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie prawidłowej ilości opakowań, jaką należy wycenić.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Części nr 50 poz. 8 na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający w Części nr 61 dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający w Części nr 83 poz. 1 wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 108 pozycji 5 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 108 pozycji 5 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 76**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści siwz, w tym wzoru umowy.**

**Pytanie nr 77**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 3, 5:

3. W przypadku:

a) opóźnienia w terminach dostaw podanych w umowie Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści siwz, w tym wzoru umowy.**

b) gdy po dokonaniu odbioru towaru ujawnią się nieprawidłowości w dostawie (...) w wysokości 0,5% wartości brutto nieprawidłowej dostawy za każdy tego typu przypadek, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieprawidłowej dostawy

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści siwz, w tym wzoru umowy.**

5. W przypadku:

c) nieterminowego wykonania obowiązków (...) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści siwz, w tym wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 78**

Wnosimy o wykreślenie zapisu § 11 ust. 1.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie treści siwz, w tym wzoru umowy.**

#### **Pytanie nr 79**

**dot. – Część nr 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 4 pozycja nr 1 wycenę za sztukę, natomiast sprzedaż w opakowaniach po 10 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 80**

**dot. – Część nr 24 poz. 1**

Czy Zamawiający w części nr 24 pozycja nr 1- DOBUTAMINE inj. 0,25/50ml, dopuszcza Dobutaminę 250mg w formie proszku do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 81**

**dot. – Część nr 44 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 44 pozycja nr 1, 2 wycenę za sztukę, natomiast sprzedaż w opakowaniach po 5 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 82**

**dot. – Część nr 44 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 44 pozycja nr 3 wycenę za sztukę, natomiast sprzedaż w opakowaniach po 10 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 83**

**dot. – Część nr 37 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 37 pozycja nr 4 wycenę za 5 sztuk, natomiast sprzedaż w opakowaniach po 1 sztuce?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 84**

**dot. – Część nr 37 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części nr 37 pozycja nr 4 na zmianę postaci proponowanego preparatu z ampułki na fiolkę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie nr 85**

Czy zamawiający w pakiecie nr 95 dopuści jonowy, makrocykliczny śr. kontrastowy do badań MR zawierający kwas gadoterowy - gadoteric acid – roztwór do wstrzykiwań poj. 10 i 60 ml?

W/w środek zarejestrowany jest do badań od urodzenia w ponad 70 krajach na świecie w chorobach mózgu i kręgosłupa, angiografii, chorobach piersi, chorobach wątroby i nerek, MRI serca, patologii całego ciała, stosowany od 1989 r. w większości europejskich pracowni rezonansu magnetycznego, ponad 65 mln podanych



dawkę, jakość i skuteczność potwierdzona bardzo dużą ilością badań klinicznych przeprowadzonych z użyciem w/w środka.

Sprawdzona skuteczność diagnostyczna udokumentowana na dużej liczbie pacjentów, z rozpoznaniem równie dobrym u dzieci jak u dorosłych, z największą historią kliniczną, jest jedynym makrocyklicznym-GdCA bez potwierdzonych przypadków NSF.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

p.o. D Y R E K T O R  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. błogosławionego księdza Hierzego Popiełuszki  
we Włocławku  
mgr inż. Karolina Welka

SPORZĄDZIŁA :  
mgr inż. Dorota Szczupakowska  
tel/faks : 54 412 94 32